Stabilised combination of drugs comprising naloxone and an opioid analgesic

Patent Number:

EP0913152

Publication date:

1999-05-06

Inventor(s):

SCHUMANN CHRISTOF (DE); HANSEN PETER DR (DE); HOFMANN HERBERT

(DE)

Applicant(s):

STADA ARZNEIMITTEL AG (DE)

Requested Patent:

EP0913152, B1

Application

Number:

EP19980120639 19981103

Priority Number(s): DE19972019483U 19971103; DE19972020448U 19971118; DE19981033028

19980723

IPC Classification:

A61K31/485; A61K47/18

EC Classification:

A61K31/485, A61K47/18B

Equivalents:

Cited Documents:

DE4423850; WO9410129; WO9704835; WO9835679; EP0144243; JP7304673

Abstract

A complex former is included in pharmaceutical compositions containing an opiate and naloxone to prevent the dimerization of the naloxone. Pharmaceutical compositions contain: (a) at least one opiate analgesic or one of its salts; (b) naloxone or one of its salts; and (c) a complex former.

Data supplied from the esp@cenet database - 12



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 913 152 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 06.05.1999 Patentblatt 1999/18 (51) Int. Cl.⁶: **A61K 31/485**, A61K 47/18

(21) Anmeldenummer: 98120639.4

(22) Anmeldetag: 03.11.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 03.11.1997 DE 29719483 U 18.11.1997 DE 29720448 U 23.07.1998 DE 19833028

(71) Anmelder: STADA ARZNEIMITTEL AG 61118 Bad VIIbel (DE) (72) Erfinder:

Hansen, Peter Dr.
 63303 Dreieich (DE)

 Hofmann, Herbert 61206 Wöllstadt (DE)

 Schumann, Christof 35767 Breitscheiderdbach (DE)

(74) Vertreter:

Malwald, Walter, Dr. Dipl.-Chem. Malwald GmbH, Postfach 33 05 23 80065 München (DE)

(54) Stabilisiertes Kombinationsarzneimittel enthaltend Naloxone und ein Opiatanalgetikum

(57) Die Erfindung betrifft pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens ein Opiatanalgetikum, Naloxon und einen Komplexbildner enthalten. Durch den Zusatz des Komplexbildners wird die Dimerisierung des Naloxon verhindert, so daß die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen lagerstabil sind.

Beschreibung

- [0001] Die vorliegende Erfindung betrifft pharmazeutische Zusammensetzungen, welche Naloxon oder ein pharmzeutisch verträgliches Salz davon und einen Komplexbildner enthalten.
- [0002] Im Stand der Technik sind Arzneimittel bekannt, die Naloxon in Kombination mit beispielsweise Tilidin enthalten. Tilidin ist ein potentes Schmerzmittel zur Behandlung von starken oder sehr starken Schmerzen und gehört zur Gruppe der morphinartig wirkenden Analgetika. Das in solchen Kombinationspräparaten enthaltende Naloxon ist ein Morphin-Antagonist und soll die mißbräuchliche Anwendung des Opiatanalgetikums, mit dem eine starke Suchtgefahr verbunden ist, in Kombinationsfertigarzneimitteln verhindern.
- 10003] Naloxon hat eine dem Morphin ähnliche Grundstruktur und kann wie dieses über einen radikalischen Prozeß zu einem Dimeren, dem 2,2'-Bisnaloxon bzw. Pseudonaloxon, reagieren. Diese Reaktion kann von Metallionen, beispielsweise Eisenionen, katalysiert werden. Durch diese katalytische Reaktion des Naloxons wird die Wirkung als Morphin-Antagonist vermindert, was zu einem nachteiligen bzw. mißbräuchlichen Einsatz des Fertigarzneimittels führen kann.
- 15 [0004] In dem erst nach dem Prioritätstag der vorliegenden Anmeldung veröffentlichten, deutschen Gebrauchsmusters 297 19 704 wird die Stabilisierung Naloxon-haltiger Zusammensetzungen durch Zusatz bestimmter, die Bildung des 2,2'-Bisnaloxons zurückdrängender Verbindungen beschrieben. Als geeignete Stabilisatoren werden Tocopherolacetat, Ascorbinsäure und als bevorzugte Substanz Natriumbisulfit exemplifiziert, die den zu stabilisierenden Zusammensetzungen in einer Menge von mindestens 0,001 Gew.-% zugesetzt werden müssen. Ein Hinweis auf stabilisierte Kombinationspräparate umfassend Naloxon und ein Opiatanalgetikum wie beispielsweise Tilidin findet sich in diesem Gebrauchsmuster nicht. Auch findet sich kein Hinweis darauf, daß der Stabilisator in aus pharmazeutischer Sicht vorteilhaften niedrigen Gehalten zugesetzt werden könnte.
 - [0005] Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine pharmazeutische Zusammensetzung bereitzustellen, welche mindestens ein Opiatanalgetikum und Naloxon in pharmazeutisch wirksamen Mengen enthält, wobei diese pharmazeutische Zusammensetzung lagerstabil sein soll, d.h. insbesondere die Dimerisierung von Naloxon verhindert werden soll.
 - [0006] Diese Aufgabe wird durch die im unabhängigen Anspruch definierte Zusammensetzung gelöst.
 - [0007] Die unabhängigen Ansprüche definieren vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung.
- [0008] Erfindungsgemäß wird eine pharmazeutische Zusammensetzung angegeben, die mindestens ein Opiatanalgetikum oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, Naloxon oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, wie Naloxon HCI 2H₂O, und mindestens einen Komplexbildner enthält. Beispiele für Opiatanalgetika sind Tilidin, Tilidin HCI, Morphin, Hydromorphon, Oxycodon, Pethidin, Pentazosin und Buprenorphin.
- [0009] In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist der Komptexbildner ein Salz der Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA), wobei der Komptexbildner vorzugsweise in einer Konzentration von 0,000001 bis 0,1
 Gew.-%, mehr bevorzugt 0,0005 bis 0,01 Gew.-%, am meisten bevorzugt 0,001 bis 0,002 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der pharmazeutischen Zusammensetzung, beträgt. Vorzugsweise wird das Natriumsalz der Ethylendiamintetraessigsäure verwendet.
 - [0010] Die Konfektionierung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung unterliegt keiner besonderen Beschränkung, und sie kann in flüssiger, gelartiger oder fester Darreichungsform vorliegen.
- [0011] Es ist zwar bekannt, daß die die Dimerisierung des Naloxons möglicherweise katalysierenden Eisenionen durch Komplexbildner, wie beispielsweise Salze von EDTA, komplexiert werden k\u00f6nnen, jedoch scheinen bei der vorstehend genannten Dimerisierungsreaktion von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon noch weitere Faktoren eine Rolle spielen. So zeigen auch in Glasgef\u00e4ßen hergestellte Formulierungen, die keinerlei Metallkontakt hatten, in sogenannten Streßversuchen einen deutlichen Anstieg des Gehalts an 2,2'-Bisnaloxon. In den der vorliegenden Erfindung zugrunde liegenden Untersuchungen wurde ferner festgestellt, daß auch das in den erfindungsgem\u00e4\u00dfen Zusammensetzungen.
 - enthaltende Opiatanalgetikum die Dimerisierung des Naloxons fördert.

 [0012] Der pH-Wert von z.B. Tilidin HCl und Naloxon HCl enthaltenden Zusammensetzungen liegt üblicherweise bei etwa 1,5. Bei diesem pH-Wert liegen die Salze von EDTA aber in der zur Metallionenkomplexierung unwirksamen Säureform vor.
- [0013] Überraschenderweise wurde jedoch festgestellt, daß durch Zusatz von EDTA-Salzen zu Naloxon enthaltenden Opiatanalgetika-Formulierungen die Dimerisierung von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon vollständig verhindert bzw. vermindert werden kann.
 - [0014] Die nachstehenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung.

55 Beispiel 1

[0015] Eine rein wäßrige Formulierung des Opiatanalgetikums Tilidin • HCl in Kombination mit Naloxon wird durch Zusatz von 0,0015 Gew.-% Natrium-EDTA stabilisiert. Die Formulierung hat folgende Zusammensetzung:

10

Tilidin • HCI • 0,5 H₂O 71,458 mg Naloxon · HCI · H₂O 6,080 mg Natriumbenzoat 1,20 mg Salzsāure 25% 4,75 mg Natrium-EDTA (Dinatrium-Salz) 0,015 mg Gereinigtes Wasser 927,9865 mg

1011,476 mg

51,45 mg

4,40 mg

72,10 mg

1,96 mg

0,007 mg

587,21 mg 717,127 mg

1,0 ml Lösung enthalten:

15

Beispiel 2

[0016] Eine wäßrig/ethanolische Formulierung des Opiatanalgetikums Tilidin • HCI in Kombination mit Naloxon wird durch Zusatz von 0,00097 Gew.-% Na-EDTA stabilisiert. Die Formulierung hat folgende Zusammensetzung:

0,72 ml Lösung enthalten:

Natrium-EDTA (Dinatrium-Salz)

Tilidin • HCI • 0,5 H2O

Naloxon • HCI • H2O

Gereinigtes Wasser

Ethanol 96%

Salzsäure 25%

25

30

35

Beispiel 3

[0017] Formulierungen gemäß Beispiel 2 mit oder ohne Zusatz von Natrium-EDTA wurden einerseits in einem Metallgefäß und andererseits in einem Glasgefäß hergestellt und anschließend einem Streßtest (2 bzw. 5 Tage bei 60°) unterworfen. Die Ergebnisse sind in der nachstehenden Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1

45

55

Ausgangswert Streßtest 2 Tage 60°C Streßtest 5 Tage 60°C ohne Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in 0,125% 2,406% 3.529% einem Metallgefäß) mit Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in einem 0,156% 0.143% 0,142% Metallgefäß) ohne Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in 0,176% 2,696% nicht geprüft einem Glasgefäß) mit Natrium-EDTA Zusatz (hergestellt in einem 0,102% 0.124% 0.119% Glasgefaß)

[0018] Die Ergebnisse zeigen deutlich, daß der Zusatz von Natrium-EDTA zu einer Tilldin und Naloxon enthaltenden

Formulierung eine Dimerisierung von Naloxon zu 2,2'-Bisnaloxon verhindert, und demgemäß die Lagerstabilität derartiger Arzneimittelformulierungen mit einem Zusatz an Komplexbildnern deutlich verbessert ist.

Beispiel 4

5

10

15

20

[0019] Formulierungen gemäß Beispiel 2 mit variablen Gehalten an Natrium-EDTA werden Streßtests unterzogen und die Gehalte an 2,2'-Bisnaloxon bestimmt. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Tabelle 2

Stabilisierender Einfluß von EDTA in Abhängigkeit von der EDTA-Konzentration Bisnaloxon gelagert bei Natriumedetat konz. Gehalt an 2,2'-Anfangs-60°C 2Wochen wert 3 Tage 0,0000% 0,084% 5,14% 3,8% 0,001% (10 ppm) 0,059% 0.077% 0,104% 0,0005% (5 ppm) 0.065% 0.084% 0.103% 0,0002% (2 ppm) 0,055% 0.096% 0.120% 0,0001% (1 ppm) 0,057% 0,098% 0,143% 0,00005% (0,5ppm) 0,057% 0,109% 0,162%

25 [0020] Die tabellierten Werte zeigen deutlich, daß das Natrium-EDTA selbst bei einer Konzentration von 0,5 ppm noch einen stabilisierenden Einfluß ausübt.

Beispiel 5

30 [0021]

35

40

45

50

55

- a) Das in Beispiel 2 beschriebene Tilidin/Naloxon-Kombinationspräparat wird mit Natrium-EDTA-Gehalten von 0,002 und 0,0005 Gew.-% formuliert. Zu Vergleichszwecken wird eine identische Zusammensetzung präpariert, die jedoch statt Natrium-EDTA 0,0005 Gew.-% Natriumbisulfit als Stabilisator enthält.
- Die Zusammensetzungen werden wiederum einem Streßtest unterzogen und die Gehalte an 2,2'-Bisnaloxon bestimmt. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

Tabelle 3

| Stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit im Vergleich zu Natrium-EDTA bei Tilidin/Naloxon- Kombinationspräparaten | | | | | |
|---|----------------|-------------|--------------|--|--|
| | Gehalt an 2,2' | -Bisnaloxon | | | |
| | 0 Tage | 3 Tage 60°C | 14 Tage 60°C | | |
| Tilidin/Naloxon Kombination ohne Stabilisator | 0,124% | 6,564% | 6,829% | | |
| 0,002% Na-EDTA | 0,097% | 0,101% | 0,086% | | |
| 0,0005% Natriumbisulfit | 0,089% | 3,501% | 5,923% | | |
| 0,0005% Na-EDTA | .0,087% | 0,104% | 0,105% | | |

Es wird deutlich, daß die stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit bei geringeren Konzentrationen im Gegensatz zu der von EDTA kaum nachweisbar ist.

b) Es werden wie zuvor beschriebene Zusammensetzungen unter Zusatz von Natrium-EDTA bzw. Natriumbisulfit hergestellt, allerdings ohne Zusatz von Tilidin. Diese "Monopräparate" werden wiederum Streßtests unterzogen und die 2,2'-Bisnaloxongehalte bestimmt. Die hierbei erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 4 zusammengefaßt.

Tabelle 4

| Stabilisierende Wirkung von Natriumbisulfit im Vergleich zu Natrium-EDTA bei Naloxon-Mono- präparaten | | | | | |
|--|-----------------|-------------|--------------|--|--|
| | Gehalt an 2,2'- | Bisnaloxon | | | |
| | 0 Tage | 3 Tage 60°C | 14 Tage 60°C | | |
| Naloxon Mono Rezeptur ohne Stabilisator | 0,079% | 1,530% | 3,480% | | |
| 0,002% Na-EDTA | 0,077% | 0,077% | 0,077% | | |
| 0,0005% Natriumbisulfit | 0,082% | 0,081% | 0,780% | | |
| 0,0005% Na-EDTA | 0,077% | 0,099% | 0,085% | | |

15

20

25

10

5

Es zeigt sich, daß die Mengen an gebildetem 2,2'-Bisnaloxon im Monopraparat sehr viel geringer sind, als bei dem Tilidin/Naloxon-Kombinationspraparat, daß also das Tilidin eine entscheidende Rolle für die Dimerisierung des Naloxons spielt. Auch bei den Monopraparaten ist das Natrium-EDTA dem Natriumbisulfit bei niedrigen Konzentrationen hinsichtlich der stabilisierenden Wirkung deutlich überlegen.

Patentansprüche

- Pharmazeutische Zusammensetzung, enthaltend mindestens ein Opiatanalgetikum oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon, Naloxon oder ein pharmazeutisch verträgliches Salz davon und einen Komplexbildner.
- 2. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, wobei das Opiatanalgetikum Tilidin und dessen pharmazeutisch verträgliches Salz Tilidinhydrochlorid ist.
- 30 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Komplexbildner ein Salz der Ethylendiamintetraessigsäure ist, insbesondere deren Natriumsalz.
 - 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der Komplexbildner in einer Konzentration von 0,000001 bis 0,1 Gew.-% bevorzugt 0,0005 bis 0,01 Gew.-%, mehr bevorzugt 0,001 bis 0,002 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der pharmazeutischen Zusammensetzung, vorliegt.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, welche in flüssiger, gelartiger oder fester Darreichungsform vorliegt.

40

35

45

50

55



Nummer der Anmeldung

EP 98 12 0639

| | EINSCHLÄGIGE | DOKUMENTE | | |
|---------------------------|---|---|--|---|
| Categorie | Kennzeichnung des Dokume der maßgeblicher | nts mit Angabe, soweit erfordenich, n Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6) |
| Y | DE 44 23 850 A (LABT 11. Januar 1996 * Seite 3; Beispiel * Seite 2, Zeile 39 | 2 * | 1,2,4,5 | A61K31/485 A61K47/18 |
| Y | WO 94 10129 A (GOEDE WOLFGANG (DE); KNAPP H) 11. Mai 1994 * Seite 7; Beispiel | ARMIN (DE); KLAUSMANN | 1,2,4,5 | |
| x | DATABASE WPI Section Ch, Week 960 Derwent Publications Class A96, AN 96-035 XP002092829 -& JP 07 304673 A (\$, 21. November 1995 * Zusammenfassung * | s Ltd., London, GB; 5828 | 1,5 | |
| X | -& CHEMICAL ABSTRACT 4. März 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 121173 COTA T. ET AL: "Trapreparations contain anatgonists" XP002092828 | rs, vol. 124, no. 10, , ansdermal adhesive ning morphine and its | 1,5 | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (INLCLS) A61K |
| X | * Zusammenfassung * -& PATENT ABSTRACTS vol. 096, no. 003, & JP 07 304673 A (21. November 1995 * Zusammenfassung * | OF JAPAN 29. Mārz 1996 SEKISUI CHEM CO LTD), | 1,5 | |
| X | (CH)) 13. Februar 1 | GEIGY AG ;LANG STEFFEN 997 - Seite 6, Zeile 31 * | 1,5 | |
| Derv | vorliegende Recherchenbericht wu | rde für alle Patentansprüche erstellt | 1 | |
| | Recherchenort | Abschlußdatum der Recherche | | Profer |
| | DEN HAAG | 10. Februar 1999 | Во | ulois, D |
| Y:vo ar A:te O:n | KATEGORIE DER GENANNTEN DOK on besonderer Bedeutung allein betrach in besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate ichnologischer Hintergrund ichtschriftliche Offenbarung wischentlierstur | E : âlteres Patentó nach dem Anm g mit einer D : in der Anmeldu L : aus andere Gr | okument, das je eldedatum veröf ng angeführtes i unden angeführ | femlicht worden ist Dokument |



Europäisches EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 12 0639

| | EINSCHLÄGIGE | DOKUMENTE | | |
|---|---|--|--|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokun der maßgeblich | nents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6) |
| T | WO 98 35679 A (GOED 20. August 1998 * Seite 4, Zeile 13 | ECKE AG) - Seite 5, Zeile 2 * | 1-5 | |
| A | EP 0 144 243 A (REC LTD) 12. Juni 1985 * Seite 9; Beispiel | KITT & COLMANN PROD 1 * | 1 | |
| Α | | terbuch der Kosmetik" ART XP002092827 169750 | 1 | · |
| | | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Danie | diseased Deeks at a tark and a second | rde Grand Database - Taba | | |
| Dervo | | rde für alle Patentansprüche erstellt | <u> </u> | |
| | Recherchenort | Abechlußdatum der Recherche | | Profer |
| X : von Y : von and A : tect O : nict | DEN HAAG ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kate- nologischer Hintergrund hischräftliche Offenbarung schenitieratur | tet E : ätteres Patentido nach dem Anmel p mit einer D : in der Anmeldun porie L : aus anderen Grü | grunde liegende i kurnent, das jedo dedatum veröffer g angeführtes Do nden angeführtes | itlicht worden ist kurnent |

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 98 12 0639

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbencht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

10-02-1999

| | Recherchenber ortes Patentdol | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | Datum o Veröffentlic |
|------------|----------------------------------|------------|-------------------------------|----------|-----------------------------------|-------------------------|
| DE | 4423850 | Α | 11-01-1996 | DE | 59500266 D | 03-07- |
| | | | | EP | 0709088 A | 01-05- |
| WO 9410129 | Α | 11-05-1994 | AT | 150004 T | 15-03- | |
| | | | | AU | 683229 B | 06-11- |
| | | | | AU | 5370894 A | 24-05- |
| | | | | BG | 99565 A | 31-01- |
| | | | | CA | 2147759 A | 11-05- |
| | | | | CZ | 9501052 A | 18-10- |
| | | | | DE | 59305805 D | 17-04- |
| | | | | DK | 665830 T | 01-09- |
| | | | | EP | 0665830 A | 09-08- |
| | | | | ES | 2098792 T | 01-05- |
| | | | | FI GR | 951961 A | 25-04- |
| | | | | HU | 3023186 T 73787 A | 30-07- |
| | | | | JP | 73767 A 8502505 T | 30-09- |
| | | | | MX | 9306607 A | 19-03- |
| | | | | NO | 951532 A | 29-04- |
| | | | | NZ | 257338 A | 21-04- 26-03- |
| | | | | PL | 308358 A | 20-03- 24-07- |
| | | | | PL | 174739 B | 30-09- |
| | | | | SK | 52895 A | 06-12- |
| | | | | US | 5693669 A | 02-12- |
| WO 9 | 9704835 | A | 13-02-1997 | AU | 6657396 A | 26-02- |
| WO 9 | 9835679 | A | 20-08-1998 | DE | 29719704 U | 22-01- |
| | | | | EP | 0880352 A | 02-12- |
| EP (| 0144243 | Α | 12-06-1985 | AU | 569930 B | 25-02- |
| | | | | AU | 3632984 A | 13-06- |
| | | | | CA | 1234353 A | 22-03- |
| | | | | DK | 577984 A,B | , 07-06- |
| | | | | GB | 2150832 A,B | |
| | | | | GR | 81186 A | 08-04- |
| | | | | IE | 57876 B | 05-05-1 |
| | | | | JP JP | 1780447 C | 13-08-1 |
| | | | | JP | 4069605 B | 06-11-1 |
| | | | | PT | 60146824 A 79615 B | 02-08-1 |
| | | • | | ÜS | 4582835 A | 18-11-1 15-04-1 |
| | | | | UJ | 7302033 M | 10-04- |

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts. Nr.12/82

8